(19) 51本国特許广(JF)

四公別特許公報(A)

(II)特許出職公開会等 特開2001-139496 (P2001-139496A)

(43)公開日 平成13年5月22日(2001.5.22)

(51)Int.CL'	数 测配号	FI	\$-42-9, (**)
ASIK	48/00	ASIK 4	8/90 48024
AOIK	67/027	AOIK 6	77/927 4B065
A 5 1 K	39/00	ASIK 3	9/00 H 4C084
ASIP	37/60	ASIP 3	7/00 40085
C12N	5/10	Clan	7/00 4.0087
		彩光碟 宋紫末 未婚立事	「の歌is Ol (金 8 東) 最終質に続く

(21)出職番号

特職平11-324771

(22)出城日

平成11年11月15日(1999,11,15)

(71)出版人 398020800

科学共享发展学業団

埼玉県川口市本町4丁目1巻8号

(72)発明會 高振 洋介

德岛吳德島市国府町井戸宇北原數45-1

(74) 代職人 100107984

弁理士 廣田 雅紀

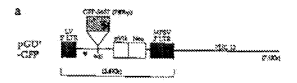
最終部に続く

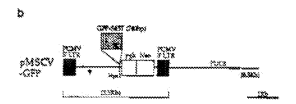
(54) [発明の名称] 後天的免疫資本の獲得方法

(67) [要約]

【課題】 外来遺伝子が組み込まれたベクター等の外来 他DNAやその発現薬物を「非自己」ではなく「自己」 として認識させることができる、外来性DNAやその発 程庭物に対する後天的美疫寛容の獲得方法や、外来遺伝 子が組み込まれたベクター等の外来性DNAやその発現 議物に対する拒絶応答を阻避することができる遺伝子治 療効果の持続方法や、外来遺伝子が組み込まれたベクタ 一等の外来性DNAやその発現産物に対する後天的免疫 質容を獲得した非とト動物を提供すること。

【解決手题】 外来遊伝子が組み込まれたウイルスベクター等の外来性DNAが導入された功若Tリンパ球を胸線に移入して、胸腺器官内で前配外来性DNAを発現させる。上配外来性DNAを幼若Tリンパ球に導入する方法としては、例えば、幼若Tリンパ球とウイルスベクター感染ウイルスプロデューサー細胞とを共培養する方法を挙げることができる。





(2)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 幼若Tリンパ球を介して胸膜へ外来性D NAを導入することを特徴とする外来性DNA及び/又 はその発現医物に対する後天的免疫寛容の獲得方法。

【循環項2】 外来性DNAが導入された幼若Tリンパ 多AND対来外延前で内容器組織、エコス移口組織を基 差現させることを特徴とする請求項1記載の外来性DN A及び/又はその発現産物に対する後天的免疫寛容の優 得方法。

【請求項3】 外来性DNAが、少なくともアレルギー 10 性疾患素起物質又は自己免疫性疾患系起物質をコードす る遺伝子を含むONAであることを特徴とする請求項1 又は2記載の外来性DNA及び/又はその発現運物に対 する後天的発程實際の獲得方法。

【請求項4】 外来性DNAが、少なくともペプチド性 治療器をコードする遺伝子を含むDNAであることを特 徴とする請求項1又は2記載の外来性DNA及び/又は その発現産物に対する後天的免疫寛容の獲得方法。

【請求項5】 外来性DNAが、少なくともベクターを れか記載の外来性DNA及び/又はその発現面物に対す る後天的免疫寛容の獲得方法。

「満念項を】 ベクターが外来遺伝子導入用ウイルスペー クターであることを特徴とする請求項5 記載の外来性D NA及び/又はその発現産物に対する後天的免疫寛容の **發**稱方法。

【請求項7】 ウイルスペクターが、レトロウイルス、 アデノウイルス又はレンチウイルスに由来するベクター であることを特徴とする額束項8記載の外来性DNA及 び/又はその発現意物に対する後天的免疫資率の獲得方 30 た非ヒト動物。

【請求項名】 遺伝子治療における外来性DNAを効若 アリンパ球を介して胸腺へ導入することを特徴とする意 伝子治療効果の持続方法。

【詩求項 9】 遺伝子治療における外来性 DNAが写入 された幼者下リンパ球を胸腺に移入して、胸膜器官的で 外来性のNAを発現させることにより、外来性のNA及 び/又はその発現室物により帯起される免疫応答を回避 することを特徴とする語求項8記載の遺伝子治療効果の 特統方法。

【請求項10】 外来性DNAが、少なくともベクター を含むDNAであることを特徴とする請求項8又は9の いずれか記載の遺伝子物療効果の持続方法。

『結成項11』 ベクターが外来遺伝子導入用ウイルス ベクターであることを特徴とする請求項10記載の遺伝 子治療効果の持続方法。

【請求項12】 ウイルスペクターが、レトロウイル ス、アデノウイルス又はレンチウイルスに由来するベク ターであることを特徴とする請求項11記載の遺伝子符 療効果の持続方法。

【請求項13】 幼若Tタンパ球を介して胸腺へ外染性 DNAを導入することを特徴とする外来性DNA及び/ 又はその発現産物に対する後天的免疫業等を獲得した非 **比下動物。**

【請求項14】 外来性DNAが導入された幼若Tリン バ球を胸腺に移入して、胸腺器官内で前記外来性DNA を発現させることを特徴とする請求項13記載の外来性 DNA及び/又はその発現産物に対する後天的免疫業等 を獲得した非ヒト動物。

【請求項15】 外来性DNAが、少なくともベクター を含むDNAであることを特徴とする翻求項13又は1 4記載の外来性DNA及び/又はその発現産物に対する 後天的免疫寛容を獲得した非ヒト動物。

【請求項18】 ベクターが外来遺伝子導入用ウイルス ベクターであることを特徴とする諸求項18記載の外来 性DNA及び/又はその発現産物に対する後天的免疫電 客を獲得した非ヒト動物。

【請求項17】 ウイルスベクターが、レトロウイル ス、アデノウイルス又はレンチウイルスに由来するベク 含むDNAであることを特徴とする請求項1~4のいず 20 ターであることを特徴とする請求項16記載の外来性D NA及び/又はその発現産物に対する後天的免疫寛容を 獲得した非ヒト動物。

> 【請求項18】 非ヒト動物が器値類に属する非ヒト動 物であることを特徴とする請求項13~17のいずれか 記載の外来性ロNA及び/又はその発現産物に対する後 天的免疫寛容を獲得した非ヒト動物。

> 【諸水項19】 醤茵類に属する非と予動物がマウスで あることを特徴とする請求項18記載の外来性DNA及 び/又はその発現屋物に対する後天的免疫寛容を獲得し

【発用の詳細な説明】

[0001]

[発明の異する技術分野] 本発明は、効若Tリンパ球を 介する胸腺へのDNA導入による、ウイルスペクター申 来成分等の外来性DNA及び/又はその発現画物に対す る後天的免疫實際の獲得方法や、遺伝子治療における外 英性DNA及び/又はその発現薬物に対する拒絶応答を 回達する遺伝子治療効果の持続方法や、ウイルスペクタ 一由来成分等の外来性DNA及び/Xはその発現薬物に 40 対して後天的免疫寛容を緩得したマウス等の非ヒト動物 に難する。

100021

【従来の技術】生体は一般に自己を構成する抗原に対し ては免疫広答を示さない。これは自然ないし先天的免疫 裏塞と呼ばれている。一方、本来異種の拡原であっても 投与の時期(特に胎生期ないし新生期)、投与の方数 (たとえば免疫抑郁剤を用いるとか)、 裁与するときの 性状(タンパク質抗原なら変性物を除いて数年する)に よっては、その後の免疫応答に対して反応性を示さない 50 状態を誘導できる。これは、後天的ないし獲得寛容と呼

ばれている。また、免疫応答とは、一般に自己と自己以 外のもの(非自己)とを識別し、非自己に対して細胞性 や体液性の反応を超こしたものと捉えられている。この 議別は、サンパ球変面にある抗原要容体によって行わ れ、非自己と認識した場合には、リンパ球が増殖して細 股傷害性を発揮したり抗体を産生するようになる。しか し、リンパ館による認識の最初の段階では、まず、複状 知路やマクロファージが異物(非自己)を取込み、Tリー ンパ球によって軽減されうる形で提示するという設確が 必要なので、自己と非自己の認識は樹狀細胞やマクロフ 10 異的な免疫寛容を得た動物から職器を摘出することによ アージとアリンパ球との相互作用のレベルで行われてい るとも考えられている。

【0003】一方、紅独えDNA等の実験により得られ た外来遺伝子を患者の体細胞に導入して、その遺伝子の 機能により該患者の遺伝子疾患を治療する遺伝子治療。 は、施、免疫不全、心血管疾患等の多くの遺伝子疾患に | 適用されつつある。しかし、遺伝子治療を阻んでいる最 も大きな原制は、遺伝子を導入する際に用いるベクター (遺伝子等入のための選び屋)成分に対する上記免疫店 答である。すなわち、細胞に遺伝子を導入することその 20 の役割に関する情報が報告 (Cell 86, 243-251, 1996) ものは技術的に完成しつつあるが、遺伝子導入の為には 必ず何らかのベクターを用いなければならない。また、 このペクターの遺伝子導入方法としては、レトロウイル ストアデノウイルス・レンチウイルス等いろいろなウイ ルス系を用いるウイルスペクター独や。DNAを包み込 んだ蹼を細胞と融合させるリボソーム法や、直接遺伝子 を導入するマイクロインジェクション法や、挿入DNA のサイズが制張されずかつ細胞親和性が高いというセン タイウイルス (HVJ) 弦 (J. Sicl. Chem. 264, 1212 6-12129, 1989 J. Biol. Chem. 266, 3361-5364, 198 1, Bioche, Biophys, Res. Cossum, 186, 129-124, 199 2, Circ. Res. 73, 898-905, 1993, Science 243, 375-578, 1989、J. Clin. Invest 94, 978-988, 1994) 等が 知られている。

【0004】上記のいずれの遺伝子導入方法において も、導入するベクターは我々の身体にとっては異物であ るために、これらベクターの成分に対する免疫応答が惹 を起こされ、その結果、早晩のうちに(通常2週間から 1ヶ月のうちに)生体はベクターを排除してしまう。例 内でタンパク質として発現し、そのタンパク質が細胞表 面にペプチドとして発現され、エリンパ球がベクター由 来のペプチドを認識して感染細胞を殺し、ベクター(ウ イルス)を排除してしまう。このように、要在の遺伝子 治療においては、適伝子導入そのものには成功しても、 長期の持続性効果を得ることには再現よく成功していな い欠点があった。

【0005】また従来、後天的先疫寛容の獲得方法に要 して、脂溶性成分又は脂溶性成分含有物質を抗原と同時 には援助させないことにより哺乳動物に対して免疫寛容 50 した非ヒト動物を提供することにある。

を誘導する方法(特開平9~194393号公報)や、 経口投与によって実質的に薬理効果を寒さず、注射によ って薬理的効果を奏し、かつ注射による繰り返し投与に よって薬理効果が発揮されなくなる薬物を有効成分とす る医翼製剤であって、経口免疫寛容を誘導するのに十分 な投与単位数の該薬物含有経口投与用製剤と、経口免疫 寛容が誘導された後に投与するための該廃物含有法針用 製剤とからなる英藻製剤を用いる方法(特開平10-2 98101号公報)や、移植受け入れ患者に対応した特 り、移植された臓器のリンパ球などで構成される末梢性 免疫機構が、移植された後とトの組織適合抗原を攻撃せ ず。良好な臓器生着を有する人工臓器を用いて移植患者 に免疫衰容を成立させる方法(特別平9-187470 易公報)が知られている。

[0008]

【発明が解決しようとする譲綴】FTOC(幼若胸腺組 総増養)においてレトロウイルスを介して遺伝子を高接 導入する方法やTリンパ球差違におけるMAPキナーゼ されており、従来も胸腹に遺伝子を導入しようとする試 みがあったが、正常の実験動物においても大変効率が悪 く、既存のエリンパ球による排除作用を抑える効果に乏 しく、そのため実用性に乏しかった (FASER J. 6, 285 3-2858, 1992, Ann. Surg. 202, 229-242, 1998, J. Cl in. Invest. 98, 2646-2647, 1996) .

【0007】本発明者らは、遺伝子治療を受けさせる個 体のモデル動物として、マウスを用いて、グリーン営光 蛋白質 (GPP) 遺伝子とレトロウイルスペクター(p 30 GD) とを結合させたpGD-GFPを皮内や腹腔内に 往入したところ、かかるマウスがベクター成分に対して 免疫応答を示し、GFP遺伝子が組み込まれたウイルス ベクターを2週間から1ヶ月のうちに体育から潜失して いたが、エリンパ球を欠損した免疫不全マウスを用いて 開機に実験を行ったところ、かかる免疫応答が超こらな かった。この原面はTリンパ球を介した細胞性免疫応 答。すなわちTリンパ球が遺伝子疾患の治療に有用なべ クター遺伝子やその発展産物を非自己として認識し排除 しているものと考えられた。

支援ウイルスペクターの場合、ベクター成分が感染細胞 40 【0008】本発明の課題は、上記のように遺伝子治療 用等の有用な外来遺伝子が組み込まれたベクター等の外 来性DNAやその発現産物を「非自己」ではなく「自 出」として認識させることができる、各来遺伝子が組み 込まれたベクター等の外来性DNAやその発展量物に対 する後天的免疫寛容の獲得方法や、外来遺伝子が組み込 まれたベクター等の外来他DNAやその発現産物に対す る拒絶応答を回避することができる減気子治療効果の特 統方法や、外来遺伝子が組み込まれたベクター等の外来 性DNAやその発現産物に対する後天的免疫資料を獲得

特開2001-139496

[00009]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、生体の下 リンパ球が激伝子導入用ウイルスペクダーの成分を「非 自己」ではなく「自己」として認識するように、生体の Tリンパ球系を再数変し、かかる基入遺伝子ベクターに 対する免疫応答を回避させる方法を鋭意研究した結果。 本差明者もの胸腺での幼若Tリンパ球への遺伝子導入チ クニック (). immunol. 161, 2888-2894, 1998, Immuni ty 9, 565-574, 1998) を用いてマウス幼岩Tリンパ珠 にpGD-GPP遺伝子を導入し、かかる遺伝子等入線 io 総をGFPの発現による歯光染色を利用して精製し、正 常のマウスのTリンパ球を一過性に抑制するため低級量 の放射線を照射し、遺伝子導入幼者エリンパ球を胸膜に 移入し、このマウスの放射線照射からの回復を持ってか ら、pGD-GFPレトロウイルスを皮内や腹蹠内に往 射したところ、効若Tリンパ球菌処理の効果で、マウス 内で導入遺伝子GFFの発媒は長期間にわたり持続して いた。すなわち、抗ベクター免疫応答を囲避させること ができ、持続的な遺伝子治療が可能になることを見い出 し、本発明を完成するに至った。

5

【0010】またこのとき、ベクター成分以外の外来分 子に対する免疫応答は正常に係たれており、マウスの免 授業全体が修賞を受けたわけではなく、遺伝子治療用の ベクターに対しての特異的免疫寛容が誘導されたこと や、他の疑器で選結子導入に用いるベクターをそのまま 物着Tリンパ球に発展させることは問題なく可能である ことがわかった。この方法を用いることによって、育己 ・非自己の識別をもたらず中心機器である胸腺に、幼若 エリンパ球を介して効率よく遺伝子を導入することがで き、胸腺気管内でのベクター成分の効率のよい発程と、 それによる効率のよいアリンパ球の自己資客の成立がも たらされることがわかった。

【0011】すなわち本発明は、幼老Tリンパ球を介し て胸腺へ外来性DNAを導入することを特徴とする外来 性DNA及び/又はその発現産物に対する後天的免疫管 客の獲得方法(請求項1)や、外来性DNAが導入され た幼若Tリンパ球を胸膜に移入して、胸腺器官内で前記 外来性DNAを発現させることを特徴とする請求項1記 数の外来性DNA及び/又はその発現産物に対する後天 的免疫異等の獲得方法(請求項2)や、外来性DNA が、少なくともアレルギー性疾患素競物質又は自己免疫 性疾患差定物質をコードする遺伝子を含むDNAである ことを特徴とする請求項1又は2記載の外来性DNA及 び/又はその発程薬物に対する後天的免疫寛容の獲得方 法(請求項3)や、外来性DNAが、少なくともペプチ ド性治療薬をコードする遺伝子を含むDNAであること を特徴とする請求項1又は2記載の外来性DNA及び/ 又はその発現産物に対する後天的免疫寛容の獲得方法。 (請求項4)や、外来性DNAが、少なくともペクター

ずれか記載の外来性DNA及び/又はその発現産物に対 する後天的免疫寛容の獲得方法(請求項3)や、ベクタ 一が外来遺伝予導入用ウイルスペクターであることを特 徴とする請求項5記載の外来性DNA及び/又はその発 現産物に対する後天的免疫實容の疫傷方法(請求項8) や、ウイルスペクターが、レトロウイルス、アデノウイ ルス又はレンザウイルスに由業するベクターであること を特徴とする請求項も記載の外来性DNA及び/又はそ の発現産物に対する後天的免疫寛容の獲得方法(請求項 7) に関する。

【0012】また本義別は、遺伝子治療における外来性 DNAを妨若Tリンパ球を介して腕線へ導入することを 特徴とする遺伝子治療効果の持続方法(請求項8)や、 適位子治療における外来性DNAが導入された幼若Tり ンパ球を胸膜に移入して、胸腺器官内で外来性DNAを 発現させることにより、外来性DNA及び/又はその発 現産物により惹起される免疫応答を回避することを特徴 とする請求項 8 記載の選伝予治療効果の持続方法(請求 項3)や、外来性DNAが、少なくともベクターを含む 20 DNAであることを特徴とする請求項8又は9のいずれ が記載の遺伝子治療効果の持続方法(請求項10)や、 ベクターが外来遺伝子導入用ウイルスベクターであるこ とを特徴とする請求項10記載の遺伝子治療効果の持続 方法(請求項11)や、ウイルスベクターが、レトロウ イルス、アデノウイルス又はレンチウイルスに由来する ベクターであることを特徴とする請求項11記載の遺伝 子治療効果の持続方法(請求項12)に関する。

【0013】さらに本発明は、効若Tリンパ球を介して 膀腺へ外来性DNAを導入することを希徴とする外来性 30 DNA及び/又はその発現屋物に対する後天的免疫策容 を獲得した非ヒト動物(諸求項13)や、外来性DNA が導入された幼若Tリンパ球を胸膜に移入して、胸膜器 官内で前記外来性DNAを発現させることを特徴とする 請求項13記載の外来性DNA及び/又はその発現重物 に対する後天的免疫寛容を獲得した非ヒト動物(請求項 14) や、外来性DNAが、少なくともベクターを含む DNAであることを特徴とする請求項13又は14記載 の外央性DNA及び/又はその発現蔵物に対する後天的 免疫寛容を獲得した非ヒト動物(請求項15)や、ベク - 40 ターが外来遺伝子導入用ウイルスペクターであることを 特徴とする請求項15記載の外来性DNA及び/又はそ の発現産物に対する後天的免疫實際を獲得した非ヒト動 物(結束項16)や、ウイルスペクターが、レトロウイ ルス、アデノウイルス又はレンザウイルスに由来するべ クターであることを特徴とする請求項16記載の外来性 DNA及び/又はその発現産物に対する後天的免疫寛容 を獲得した非ヒト動物 (請求項17) や、非ヒト動物が 器歯類に属する非ヒト動物であることを特徴とする請求 項13~17のいずれか記載の外来性DNA及び/又は を含むDNAであることを特徴とする請求項1~4のい 50 その発現産物に対する後天的免疫寛容を獲得した非ヒト

特關2001-139496

動物(請求項18)や、蓄資類に属する非ヒト動物がマ ウスであることを特徴とする請求項18記載の外来性口 NA及び/又はその発現産物に対する後天的免疫関係を 獲得した非とト動物(請求項19)に関する。

[0014]

【発明の実施の形態】本発明の外来性DNA及び/又は その発復産物に対する後天的免疫實際の獲得方法は、幼 着Tリンパ球を介して胸膜へ外来性DNAを導入するこ とを特徴とし、詳しくは、外来性DNAが導入された幼 著門リンパ斌を職職に移入して、職験器官内で前記外来 10 性DNAを発現させることを特徴とする。

【0015】本発明において外来性DNAとは、後天的 免疫覚察を獲得しようとする動物に元来存在しないDN Aをいい、その翻訳産物が認動物にとって非自己として 器識されるDNAをいう。また、本発明において外来遺 伝子とは、後天的免疫覚察を獲得しようとする動物に元 来存在しない遺伝子をいい、その翻訳意物が該動物にと って非自己として認識される遺伝子をいう。そして、前 記外来性DNAとしては、外来適低子やベクターや目的 ができ、外来遺伝子としては、何えば、少なくともアレ ルギー性疾患素起物質や自己免疫性疾患衰竭物質、特に 接刻なアレルギー性疾患を短物質や慢性関節リウマチの 疾患養疑物質であるMBP(ミエリン線基性タンパク) 質) 分子等の自己免疫性疾患素起物質をコードする遺伝 予等や、少なくともペプテド性抗癌剤やペプテド性糖尿 病治療薬等をコードする液伝子等を挙げることができ、 また、ベクターとしては、前記外来遺伝子の導入用等の ウイルスペクター。プラスミドベクター、ファージベク ター、酵母人工染色体(YAC)ベクター等のベクター 30 を例示することができるが、ウイルス粒子として感染さ せた場合に形質転換効率が非常に高い点でウイルスペク ター、特にレトロウイルス。アデノウイルス、レンチウ イルス等に由来するウイルスペクターを用いることが好 ましい。これらウイルスペクターを用いる場合、該ウイ ルスペクターを予め始主総節に感染させ、ウイルスプロ デューサー細胞として用いることが好ましい。

【0016】本発明において用いられる幼若Tリンパ様 とは、抗原受容体及び機能的コレセプターCD4/CD をいい、例えば、成体胸腺リンパ球から分面・精製する ことにより、また給生14~18日頃の胸腺薬から得る ことができる。胎生14~158頃の胸腺業は、左右両 業が億別に心臓上方に存在し、透明感のある球体で周辺 組織とは区別しやする成熟エリンパ途の港入がない点。 で、この時期の胸腺薬を用いることが好ましい。

【OD17】本発明における外来性DNAを幼若Tリン バ球へ導入する方法としては、本発明者もが開発した遺 伝子導入デクニック ()、lassumol、181、2888-2894、19

ンパ歌とウイルスプロデューサー網胞を非常養し、ウイ ルスプロデューサー細胞よりも大きさが小さく。密集度 が低いことを利用して、遺伝子が導入された幼若Tリン パ球をフォーワード&サイドスキャッター(forward an d side scatter)により分離し、蛍光活性化セルソータ 一により、生存能力のある幼若Tリンパ球を分離・精製 する方法や、造血細胞マーカーCD45に対する抗体を 染色したものを使用して、フローサイトメトリーセルソ ーターでGFF CD45 細胞をソートすることにより 遺伝子が導入された幼若でリンパ球を、繊維芽細胞由来 のウイルスプロデューサー細胞から識別して分離・精製 する方法を用いることが、エリンパ球の教育器官である 胸腺器官内で、外来性DNA導入細胞を分化・成熟させ ることができる点で好ましい。

【OOIS】本発明の外来性DNAの発現蒸物に対する 後天的免疫寛容は、例えば、上記方法により得られた幼 若Tリンパ球に前記外来遺伝子等の目的遺伝子が組み込 まれたペクターを導入し、かかるベクターが導入された。 幼若Tリンパ球を、膨脹への直接性射や、経静脈注射す 遺伝子が組み込まれたベクター等を異体的に挙げること 20 ることにより胸腺に移入させ、胸腺器質内でかかる外来 他DNAを発現させることにより獲得することができ る。その際、外来性DNAにより惹起される免疫応答も 民時に回避することができる。

> 【0019】本発明における遺伝子治療効果の持続方法 は、遺伝子治療における外来性DNAを幼若Tリンパ球 を介して胸腺へ導入することを特徴とし、特に遺伝子物 療における外来性DNAが導入された幼若Tリンパ球を 施設に移入して、胸腺器官内で外來性DNAを発現させ ることにより、外来性DNA及び/又はその発現産物に より意思される免疫応答を例えば1ヶ月以上の長期間に わたり回避することを特徴とするものであり、遺伝子治 療効果の持続は、前記外条性DNA及び/又はその発現 適物に対する後天的免疫寛容の獲得方法における外来性 DNAとして、遺伝子治療に有用な外来他DNAを用い る場合に達成することができる。

【0020】本発明における外来性DNA及び/又はそ の発棄運物に対する後天的免疫實容を獲得した非ヒト動 物は、幼若Tリンパ球を介して胸膜へ外来性DNAを導 入することを特徴とし、特に外来性DNAが導入された 8などを発現する成熟でリンパ球になる前のでリンパ球 40 幼譜でリンパ球を胸腺に移入して、胸腺器官内で前配外 来性DNAを発現させることを特徴とする。かかる非じ ト動物としては、非ヒト権乳動物、例えばマウス、ラッ **手」ウサギ等の痛乳動物を倒示することができるが、斉** 成。使用の賠償さ等かちしてマウスが好ましい。以下、 本祭明を、非ヒト動物がマウスの場合を例にとった実施 例を挙げて更に具体的に説明するが、この発明の技術的 範囲はこれらの実施例に限定されるものではない。

[0021]

【天施門】天施例1 (培養被の顕製)

98、lamunity 9、865-574、1998)、例えば、幼若Tリ - 50 - RPMI1640 [最終濃度で、5 0 μ M の 2 ーメルカ

プトエタノール(シグマケミカル社製)。10mMのへ ベス (Gibco BRL社製)、2mMのLーグルタミン (Gib co BRL社製)、1×非必須アミノ酸(Gibco BRL社 製)、1mMのピルビン盤ナトリウム(Gibco BRL社 製)、100U/mlのペニシリン (Gibco BRL社 製)、100gg/m1のストレプトマイシン(Gibco 881社製)を含む培地]に、56℃で30分間前処理を した10%のウシ胎児血療(FCS)を添加した賠養機 (10%FCS-RPMI1640増地)を調製した。 無菌的に行った。

【0022】実施例2(マウス給付額線費の採取) 妊娠日齢15~15日目のマウスを顕鋭切断により殺 し、70%のエタノールでマウスの腹部を精試した後、 給行を子宮ごと100mm無翼皿に取り出した。この子 営から胎仔を取り出して、実施例1の培地20~30m 1の入った100mm無蓋型に給任を移し、2~3回診 かに限を回転させ洗浄して血液とその余の光雑物を取り 除いた。かかるマウス紛行を顕微能下に置き、静かに腕 部を切開して2つの胸腺質を取り出し、ガーゼの上に管 20 き血液を取り除き、マウス給仔胸腺薬を採取した。

『10023』実施例3(培養ウェルの観髪)

設置したヘリスタット (Helfstat) スポンジ (Colla-Te o. Inc., Plainsboro, NJ 08536) のか片を24ウェルブ レート (直径16mm、無菌) の培養ウェルに置き、実 振例1の培地1m1を入れ、スポンジのなめらかな面を 上に向け、無菌ボリカーボネートフィルター護(Costa r, Nucleopers Corp. PC membrane, #110409.萬堡11 Smm)をその上に置き、フィルター膜を鉗子で裏返し て、フィルター類の関面を培地で完全に授した後、そこ 30 から0.5m1の塔地をウェルから静かに抜き取り、最 券の焙地を1ウェル当たり0、5miに顕製した。

100241 実施例4 (マウス胸腺薬の組織培養) 実施例2で得られた4~6葉の胸腺薬を、実施例3で調 製した増養ウェルのスポンジ上のフィルター裏に報道 し、胸腺薬が塔地液に浸渍しない状態で、COsインキ ムベーター中にて培養した。

【0025】実施例5(胎仔胸腺組織培養後の単細胞弾 経験の課題)

30mm皿の菱裏側の中心に、100glの染色緩緩液 幼 「0、2%のウシ血液アルブミン(BSA)と0、1% のNaNaを含むpH7、2のリン整線衛生理食塩水 (PBS) 】を摘下し、その中に実施例4で組織培養し た胸腺葉を移し、7型鉗子を用いて胸腺葉の数をカウン トした。次に小さいナイロンメッシュ(およそ5m m') を胸膜薬が移された凝菌液の上に載せ、針先の曲 がった28ゲージ針(先端から5mm、90度の角度) と1mlシリンジを用いて、これらをデイロンメッシュ に押しつけながら膀胱業をそっと裂き、得られた単細胞

遊の数をカウントして所定設度の細胞影響液を調製し

10

【0026】実施例6(ウイルスプロデューサー経路の 作製)

GFP遺伝子から調製したS65T変異体をコードする 740もpのDNA(クローンテック社製)をPOD。 OBclitty (Wis) XitpMSCVOHpal サイト (図16) にクローニングした。このクローニン グにより得られた組み換えベクターをGP+B-86組 なお、実施物における操作はすべてクリーンフード内で 10 遊にトランスフェクションした。G418素性細胞の中 かち、FACSパンテージセルソーター(Becton Dicki nsen社製)を用いてGPP^{***} クローンを分離した。分 難されたクローンから得られた濾過上着の看釈絃とNI H-3T3 (ATCC CRL-1858) ØG418 翻性細胞とをいっしょに1日間培養し、ウイルスの力価 を概定し、10°CFU/m1以上の力価を有するウイ ルスプロデューサー細胞(組み換えベクターをインフェ クションしたGP+E-86細胞)を以下の実施例に用

> 【0027】実施例7(ウイルス感染幼若Tリンパ球の 作製)

> 上記実施例をによって得られた単細胞の幼若Tリンパ球 浮遊綴を最終的にひ、5~2×10 個/ウェルとなる ように96プラットウェルに分往し、さらにあらかじめ トリプシン処理し、1日間増養した上記ウイルスプロデ ューサー経路を1ウェル当たりに2~5×10 個期え て、これらをウェル内で混合した。この混合物を、最終 騰度1~5mg/mlのマウスの組換えILーで(イン ターロイキンフ:Genzyme社製)、又はこれと最 終稿度1~5ヵg/mlの幹細胞因子(SCF)の存在 下において1~2日間培養した。その後、共培養した幼 若エリンパ球を静かにピペッティングしながら回収し た。幼若Tリンパ球はプロデューサー細胞よりも小さ く、密集度が低いことを利用して、選供子が導入された 幼若Tリンパ球(図2のa部分)をフォーワード&サイ ドスキャッター (forward and side scatter) により分 離し(図2)、蛍光活性化セルソーターにより、生存能 力のある幼若Tリンパ球を分離・指製した。また、造血 細胞マーカーCD45に対する抗体を染色したものを使 用して、フローサイトメトリーセルソーターでGFP CD45 細胞をソートすることにより、遺伝子が導入 された幼若でリンパ球を、繊維芽細胞由来のウイルスプ ロデューサー細胞から適別して分離・精製した。

> 【0028】実施例8(遺伝子導入効若Tリンパ球によ る導入遺伝子の発現)

正常なマウス (B 6) のTリンパ球を一通性に抑制する ために低線量の放射線を照射し、上記実施例でにより得 られた遺伝子導入幼者でリンパ球を胸膜へ直接注射する ことにより胸腺に移入した。このマクスの放射線照射が 浮遊被をシリンジ内のプラスチックチューブに移し、総「50」もの理復を待ってから、pGD-GFPレトロウイルス

特開2001-139496

13

を導入した脾細胞を凝腔内に注射し、2週間後、抗GF 戸抗体を酵素抗体法を用いて血中抗体価で測定した。ま た、コントロールとして抗BSA(行牛血液アルブミ ン)抗体をも同様に額定した。結果を図るに示す。図る 中、"No treatment"は無処理の正常なマウス (B 6) における血中抗体価を意味し、当然のことながら抗体が 生成しないことがわかる。 "pGD-GFP ip" は、正常なマ ウス(B 6)にもGDーGアアレトロウイルス導入締紐 胞を腹腔内に注射したときの血中抗体傷を意味し、GF Pの発現により抗GFP抗体が生成していることが示さ 10 を発現させることにより当該外来性DNAやその発現産 れている。 "goo -GPP it" は、p.GD--GFPレトロ ウイルス導入解細胞を腹壁内に注射していない上記実施 何でにより得られた遺伝子導入幼若Tリンパ疎胸腺移入 マウス(B6)の血中抗体質を意味し、このマウスでは 抗GFP抗体が殆ど生成しないことがわかる。 'soD -6 IP it→ pCD-CFP ip" は、上記実施例7により得られた 遺伝子導入幼若Tリンパ球胸腺移入マウス(B 8)に、 pGD-GFPレトロウイルス導入降線路を旋腔内に注 射したときの血中抗体価を意味し、このマウスにおいて 初GFF抗体が殆ど出現していないことがわかる。以上 20 の結果がら、上記案施例でにより得られた遺伝子導入効 若Tリンパ球剤脱移入マウス(B6)において、ウイル スペクター由来のGFP成分に免疫寛容が成立したこと を確認した。すなわち、抗ベクター免疫応答を囲避させ ることができ、持続的な遺伝予治療が可能となることが多

11

*わかった。またこのとき、ベクター成分以外の外来分子 に対する免疫応答は正常に保たれており、マウスの免疫 系全体が傷害を受けたわけではなく、遺伝子治療用のベ クターに対しての特異的免疫業容が誘導されたことも確 \$ 1 to

[0029]

【発明の効果】本発明によると、外来遺伝子が組み込ま れたベクター等の外来性DNAが導入された幼若Tリン パ球を胸腺に移入して、胸腺器官内で上部外来性DNA 物に対して後天的免疫寛容を顕得させることができ、ま た、かかる外来性DNAやその発現産物に対する拒絶応 答を回避させ、遺伝子治療の効果を長期間安定して持続 して行うこともできる。さらに、本発明の外来遺伝子が 組み込まれたベクター等の外来性DNAやその発現産物 に対する後天的先疫寛容を獲得した非ヒト動物は、遺伝 子浩療等の研究開発に用いると極めて有用である。

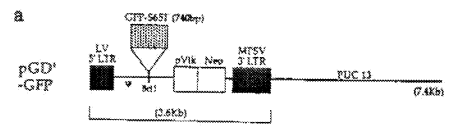
【図面の簡単な説明】

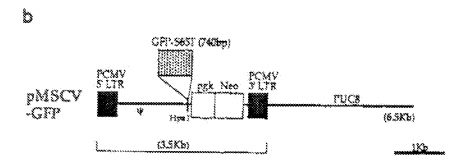
【図1】本発明における遺伝子導入に用いたベクターの 構成を示す図である。

【図2】フォーワード&サイドスキャッターによる遺伝 子澤入幼若Tリンパ球とウイルスプロデューサー細胞の 分析錯異を示す図である。

【図3】遺伝子導入幼者でリンパ球胸腺移入マウスにお ける免疫応答の結果を示す図である。

IM11

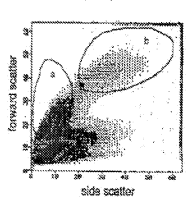




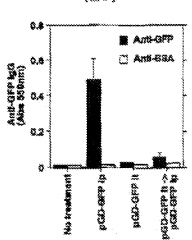
(8)

特開2001-139496





[图3]



プロントページの続き

(81) Int. Cl.	15 . SU	i.		チャロード (影響)
C12N	7/00	A 6 1 i	38/14	Z
	18/09		85/24	
// A61K	35/14		35/76	
	35/24	C121	V 5/00	B
	35/76		15/00	A

ドターム(参考) 48024 AAGI BASC CAUZ DAGZ EAGZ GAII GAIS 9A17

GAII GAI8 MAI7

45065 AA90X AA92X AA95Y AA97Y AB01 AC)4 BA02 BD50 CA24

CASS

4C084 AA13 NA14 ZB022 ZC552

40085 AA02

40087 AA61 AA62 BB37 BB42 BB65

8083 CA12 NA14 7802 7055